

Faktenblatt

Produkte für kosmetische
Behandlungen

V02 25.09.2025

www.bag.admin.ch/

[niss-faktenblaetter](#)

Kontakt

Tel. : 058 462 96 14

E-Mail : str@bag.admin.ch

Produkte für kosmetische Behandlungen mit nichtionisierender Strahlung und Schall

1 Ausgangslage

Für die berufliche und gewerbliche Verwendung von Geräten, die nichtionisierende Strahlung (NIS) und Schall zu kosmetischen Zwecken erzeugen (nachfolgend als NIS- und Schall-Geräte bezeichnet), sind folgende Regelungen massgebend:

Das «Bundesgesetz über den Schutz vor Gefährdungen durch nichtionisierende Strahlung und Schall NISSG» und die «Verordnung zum Bundesgesetz über den Schutz vor Gefährdungen durch nichtionisierende Strahlung und Schall V-NISSG» regeln seit dem 1. Juni 2019 die gewerbliche und berufliche Verwendung von NIS- und Schall-Geräten für kosmetische Behandlungen, nicht aber deren Inverkehrbringung. Die Details dieser neuen Regelung sind auf dem [Faktenblatt Verwendung von Produkten zu kosmetischen Zwecken](#) des Bundesamtes für Gesundheit (BAG) beschrieben. Zuständig dafür ist das BAG.

- Die Medizinprodukteverordnung (MepV) vom 1. Juli 2020 regelt ab 1. November 2023 das Inverkehrbringen einer Anzahl nicht-medizinischer NIS- und Schall-Geräte, die bisher als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht wurden, was ab dem 1. Mai 2024 nicht mehr zulässig sein wird. Die MepV verschärft die Anforderungen an diese Geräte, so dass sie den Anforderungen an Medizinprodukte

entsprechen müssen. Für nicht-medizinische NIS- und Schall-Geräte, die nach MepV in Verkehr gebracht werden, ist Swissmedic die zuständige Marktüberwachungsbehörde;

- Während der Übergangsfrist gemäss [Art. 106 MepV](#) können NIS- und Schall-Geräte, die bisher als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht wurden, unter gewissen Bedingungen weiterhin vermarktet werden;
- NIS- und Schall-Geräte, die ihre Hersteller bereits vor dem 1. November 2023 unter der Medizinprodukteverordnung oder als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht haben, dürfen für Behandlungen gemäss V-NISSG weiterhin verwendet werden.

Dieses Faktenblatt beschreibt, was kosmetische Anbieter wie zum Beispiel gewerbliche Kosmetikbetriebe, berufliche Kosmetikschulen oder Ärztinnen und Ärzte auf Grund dieser Neuregelung bezüglich ihrer NIS- und Schall-Geräte beachten sollten.

2 NIS- und Schall-Geräte für kosmetische Behandlungen

2.1 Produkte, die der MepV unterstehen

Das Inverkehrbringen bestimmter NIS- und Schall-Geräten fällt unter die Medizinprodukteverordnung MepV vom 1. Juli 2020. Artikel 1 Absatz 1 Buchstabe b MepV in Verbindung mit Anhang 1 MepV legt die «Produktgruppen ohne medizinische Zweckbestimmung» fest. Neben anderen Produkten listet dieser Anhang folgende Geräte für die Anwendung am menschlichen Körper mit NIS und Schall auf:

- Für die Anwendung am menschlichen Körper bestimmte Geräte, die hochintensive elektromagnetische Strahlung, wie Infrarotstrahlung, sichtbares Licht, ultraviolette Strahlung, abgeben, kohärente und nichtkohärente Lichtquellen sowie monochromatisches Licht und Licht im Breitbandspektrum eingeschlossen, etwa Laser und mit intensiv gepulstem Licht arbeitende Geräte zum Abtragen der oberen Hautschichten («skin resurfacing»), zur Tattoo- oder Haarentfernung oder zu anderen Formen der Hautbehandlung;
- Geräte, die zur Reduzierung, Entfernung oder Zersetzung von Fettgewebe bestimmt sind, wie etwa Geräte zur Liposuktion, Lipolyse oder Lipoplastie.

Damit erfasst die MepV einen Grossteil der Geräte, die für kosmetische Behandlungen gemäss V-NISSG verwendet werden.

Produkte müssen den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen entsprechen. Produkte ohne medizinische Zweckbestimmung müssen den von der Swissmedic bezeichneten gemeinsamen Spezifikationen entsprechen. Wer Produkte nach der MepV in Verkehr bringt muss auf Verlangen eine Konformitätserklärung und -bescheinigung vorlegen können.

Niederspannungserzeugnisse zu kosmetischen Zwecken, die den Produkten in Anhang 1 der MepV entsprechen, dürfen ab dem 1. Mai 2024 nicht mehr erstmalig in Verkehr gebracht werden. Hingegen dürfen solche Niederspannungserzeugnisse, die vor dem 1. Mai 2024 in Verkehr gebracht wurden, während einer Übergangszeit in unveränderter Bauart bis höchstens Ende 2028 bzw. Ende 2029 verkauft werden. Sie dürfen aber nicht mehr abgeändert werden.

2.2 Niederspannungserzeugnisse

Niederspannungserzeugnisse, die unter Umständen die gleichen Gefährdungen verursachen können wie baugleiche Medizinprodukte, unterliegen weniger strengen Anforderungen an die Sicherheit. Für die Konformitätsüberprüfung und die Ausstellung einer entsprechenden Konformitätserklärung eines Niederspannungserzeugnisses ist keine Benannte Stelle nötig. Der Hersteller kann sein Produkt bezüglich der grundlegenden Anforderungen selber bewerten und die Konformitätserklärung selber ausstellen. Eine Konformitätserklärung für Niederspannungserzeugnisse muss gewissen Kriterien genügen: SR 734.26 – Verordnung vom 25. November 2015 über elektrische Niederspannungserzeugnisse (NEV) (admin.ch).

Sie muss

- a. in einer schweizerischen Amtssprache oder in Englisch abgefasst oder in eine dieser Sprachen übersetzt sein und
- b. die Übereinstimmung des Erzeugnisses mit dem EU-Recht gemäss Anhang IV der EU-Niederspannungsrichtlinie 2014/35/EU erklären und
- c. in jedem Fall mindestens die folgenden Angaben enthalten:
 1. Erzeugnis oder Erzeugnismodell mit Produkt-, Chargen-, Typen- oder Seriennummer;
 2. Namen und Adresse der Herstellerin oder ihrer in der Schweiz niedergelassenen Vertretung;
 3. Beschreibung des Niederspannungserzeugnisses und Angaben zu dessen Identifizierung.

Produkte, die NIS und Schall für kosmetische Zwecke erzeugen und die nicht im Anhang 1 der MepV gelistet sind, können weiterhin als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht werden.

Solche Produkte fallen unter die V-NISSG, sofern sie für die in der V-NISSG angegebenen Behandlungen verwendet werden.

¹ Ende 2029, sofern der Hersteller vertiefte Abklärungen zum Produkt durchführen muss – siehe DURCHFÜHRUNGSVERORDNUNG (EU) 2022/2346 DER KOMMISSION

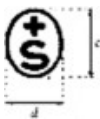
3 Vorgehen zur Abklärung der Konformität von NIS- und Schall-Geräten zu kosmetischen Zwecken

Es gibt Hinweise, dass NIS- und Schall-Geräte auf dem Markt gehandelt werden oder gewerblich verwendet werden, die keine oder falsche Konformitätserklärungen haben. Solche Produkte können die Kundschaft gefährden als auch ein Geschäftsrisiko darstellen. Mit folgendem Verfahren können Sie abklären, ob Ihr Produkt mit den geltenden Vorschriften konform ist.

Erster Schritt: Klären Sie ab, ob das fragliche Produkt der MepV untersteht oder ein Niederspannungserzeugnis ist

Liegen dem Produkt Konformitätsnachweise (Konformitätserklärung und (bei Medizinprodukten) eine Konformitätsbescheinigung) bei?

- Konformitätsnachweis liegt nicht bei: Verlangen Sie beim Hersteller, beim Importeur oder beim Verkäufer diese Konformitätsnachweise. Erhalten Sie diese nicht, kaufen Sie oder verwenden Sie das Produkt nicht;
- Konformitätsnachweis liegt bei:
 - o Falls auf dem Konformitätsnachweis Verordnung (EU) 2017/745 («MDR» oder Richtlinie 93/42/EWG («MDD»)) stehen, handelt es sich um ein Medizinprodukt oder um ein Produkt nach Anhang 1 MepV;
 - o Falls auf dem Konformitätsnachweis der Begriff 2014/35/EU (Nummer der Europäischen Niederspannungsrichtlinie) oder das Schweizer Prüfzeichen des Eidgenössischen Starkstrominspektorats steht, handelt es sich um ein Niederspannungserzeugnis;



- o Falls die oben erwähnten Begriffe nicht im Konformitätsnachweis stehen, ist vom Kauf oder der Anwendung abzuraten.

Zweiter Schritt: Klären Sie ab, ob die Konformitätsbescheinigung gültig ist

Produkte, die der MepV unterstehen:

Ein Medizinprodukt muss strengen grundlegenden Anforderungen genügen. Sofern es diesen Anforderungen

entspricht, erhält es eine Konformitätsbescheinigung. Sie kann nur von einer so genannten «Benannten Stelle» (englisch notified body) nach eingehender Prüfung des Produktes ausgestellt werden. Es handelt sich

hierbei um privatrechtliche Organisationen, welche unter behördlicher Überwachung stehen. Um sich zu versichern, dass die Ihnen vorliegende Konformitätsbescheinigung echt ist, benötigen Sie zwei Angaben:

1. Den Namen der «Benannten Stelle»: Sie können auf den Listen der benannten Stellen nach: «Regulation (EU) 2017/745 on medical devices» und der altrechtlichen Medizinprodukte-Richtlinie «MDD»: «93/42/EEC Medical devices» die Adresse der Homepage der benannten Stelle nachschlagen, die auf der Ihnen vorliegenden Konformitätsbescheinigung angegeben ist und feststellen ob die Benannte Stelle «aktiv» ist für den entsprechenden Geltungsbereich;
2. Die Nummer der Konformitätsbescheinigung: Sie können auf der Homepage der Benannten Stelle in der Suchmaske die Nummer der Bescheinigung eingeben, um sich zu versichern, dass die Konformitätsbescheinigung gültig ist²³.

Alternativ können Sie die Zusammenstellung der «Benannten Stellen» und der Suchmasken dieser Stellen unter Kapitel 4 dieses Faktenblattes benutzen.

Sie basiert auf den unter Punkt 1 genannten Quellen. Falls Sie unter Angabe der Nummer keine Konformitätsbescheinigung finden, können Sie bei der Benannten Stelle direkt abklären, ob die Bescheinigung gültig ist. Erfüllt die Ihnen vorliegende Konformitätsbescheinigung diese Anforderungen nicht, kaufen Sie oder verwenden Sie das Produkt nicht.

Niederspannungserzeugnisse

Wie bereits in Kapitel 2.1 dargelegt, dürfen Niederspannungserzeugnisse zu kosmetischen Zwecken nach Anhang 1 der MepV ohne einen Konformitätsnachweis nach der EU-Verordnung 2017/745 (EU-MDR) nur unter bestimmten Voraussetzungen bis spätestens Ende 2028 bzw. 2029 weiterhin verkauft werden. Voraussetzung ist, dass das Produkt bereits vor dem 1. Mai 2024 effektiv und rechtmässig in der Schweiz vermarktet wurde. Dies ist durch geeignete Nachweise durch den Importeur der Produkte sicherzustellen, wie:

1. Eine Konformitätserklärung, dessen Ausstelldatum vor dem 1. Mai 2024 liegt.
2. Ein Beleg (z.B. eine Rechnung oder ein Lieferschein mit einem Datum vor dem 1. Mai 2024), dass das Produkt tatsächlich vor dem 1. Mai 2024 in der Schweiz verkauft wurde.

Werden diese Anforderungen nicht erfüllt oder können die erforderlichen Nachweise nicht erbracht werden, endet die Anwendbarkeit der Übergangsregelung für das betreffende Produkt. In diesem Fall darf das Produkt nicht mehr in der Schweiz verkauft werden.

Zusätzliche Anforderungen der Übergangsbestimmungen gemäss Art. 106 MepV müssen nicht explizit durch den Anwender geprüft werden, sondern müssen zum Zeitpunkt der Vermarktung durch den Importeur gewährleistet sein. Informationen dazu, insbesondere für Händler/ Importeure, finden sich im Merkblatt "Produktgruppen ohne medizinische Zweckbestimmung" von Swissmedic auf der Webseite: <https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/po/mz.html>.

Dritter Schritt: Beachten Sie weitere wichtige Punkte bei der Beschaffung von NIS- und Schallgeräten Produkte, die der MepV unterstehen:

Neben einer gültigen Konformitätsbescheinigung sind bei der Beschaffung von Produkten, die der MepV unterstehen die Pflichten der MepV zu beachten.

Sofern Sie Ihre Geräte nicht bei einem schweizerischen Händler beziehen, beachten Sie bitte die die Swissmedic-Merkblätter für Wirtschaftsakteure und Beschaffung im Gesundheitswesen, in denen die Anforderungen gemäss MepV beschrieben sind.

Niederspannungserzeugnisse

Neben einer gültigen Konformitätsbescheinigung sind bei der Beschaffung von Niederspannungserzeugnissen weitere folgende Punkte zu beachten:

- Achten Sie auf eine verständliche Bedienungsanleitung;
- Vergewissern Sie sich, dass das Netzkabel des Geräts mit einem Schweizer Stecker versehen ist;
- Achten Sie darauf, ob das Gerät mit dem freiwilligen Schweizer Prüfzeichen bzw. dem Sicherheitszeichen des Eidgenössischen Starkstrominspektorat versehen ist. Sie können sich in der Datenbank des ESTI vergewissern, dass Ihr Gerät das Sicherheitszeichen tragen darf;
- Kaufen Sie Ihr Gerät nicht auf aussereuropäischen Handelsplattformen, sondern im spezialisierten Schweizer Fachhandel. Sie erreichen damit, dass das Gerät gemäss den geltenden Vorschriften importiert wird und Sie bei Bedarf einen rechtlich vorgesehenen Ansprechpartner haben;

² Altrechtliche Konformitätsbescheinigungen der MDD sind auf Grund der Übergangsregelung je nach Klassifizierung des Medizinproduktes bis 2027 / 2028 gültig, falls ein Hersteller ein QM-System nach MDR implementiert und bis am 1. September 2024 einen Vertrag zur Konformitätsbescheinigung dieses Systems mit einer Benannten Stelle abgeschlossen hat und vorweisen kann. Das heisst, dass solche Produkte trotz abgelaufener Konformitätsbescheinigungen bis 2027/28 weiterverkauft werden dürfen, sofern sie nach dem 1. Mai 2021 nicht geändert werden.

³ Benannte Stellen dürfen ab dem 1. Mai 2021 keine Konformitätsbescheinigungen nach der altrechtlichen MDD mehr ausstellen, seit diesem Datum gibt es keinen Benannten Stellen für die MDD mehr. Medizinprodukte, die nach dem 1. Mai 2021 geändert werden, müssen nach der MDR bescheinigt werden.

4 Liste Benannter Stellen für Medizinprodukte

Body-type	Name und Link zu Adresse der Benannten Stelle	Suchmaske oder Kontaktmöglichkeit der Benannten Stelle	EU-Rechtsgrundlage
NB 0044	TÜV NORD CERT GmbH	Zertifikatsdatenbank Info-Center TÜV NORD (tuev-nord.de)	MDR / MDD
NB 0050	National Standards Authority of Ireland (NSAI)	NSAI Certified company search NSAI	MDR / MDD
NB 0051	IMQ ISTITUTO ITALIANO DEL MARCHIO DI QUALITÀ S.P.A.	Certified products database – IMQ	MDR / MDD
NB 0068	MTIC InterCert S.r.l.	Certificates Databases MTIC Group (mtic-group.org)	MDD
NB 0123	TÜV SÜD Product Service GmbH	Zertifikatsdatenbank TÜV SÜD (tuvsud.com) Schwarze Liste mit gefälschten Zertifikaten Schwarze Liste – Prüfzeichenmissbräuche TÜV SÜD (tuvsud.com)	MDR / MDD
NB 0124	DEKRA Certification GmbH	DEKRA Check.me (dekra-checkme.com)	MDR / MDD
NB 0197	TÜV Rheinland LGA Products GmbH	Certipedia – Zertifikatsdatenbank von TÜV Rheinland	MDR / MDD
NB 0297	DQS Medizinprodukte GmbH	Zertifikatsvalidierung und Zertifikatscheck DQS (dqs-global.com)	MDR / MDD
NB 0318	CENTRO NACIONAL DE CERTIFICACION DE PRODUCTOS SANITARIOS	Organismo notificado 0318 Centro Nacional de Certificación de Productos Sanitarios (certificaps.gob.es)	MDR / MDD
NB 0344	DEKRA Certification B.V.	DEKRA Check.me (dekra-checkme.com)	MDR / MDD
NB 0373	ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA'	Notified Body – ISS (EN) – ISS	MDR / MDD
Body-type	Name und Link zu Adresse der Benannten Stelle	Suchmaske oder Kontaktmöglichkeit der Benannten Stelle	EU-Rechtsgrundlage
NB 0402	RISE Research Institutes of Sweden AB	publiccert.ri.se/en/Product/List/	MDD
NB 0413	INTERTEK SEMKO AB	Home Page - CertificateDirectory (intertek.se)	MDD
NB 0425	ICIM S.P.A.	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 0426	ITALCERT SRL	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 0459	GMED SAS	Certificate Repository - GMED Medical Device Certification (lne-gmed.com)	MDR / MDD
NB 0476	KIWA CERMET ITALIA S.P.A.	Research your Kiwa Certificate	MDR / MDD
NB 0477	Eurofins Product Testing Italy S.r.l.	Kundenportal Eurofins E&E	MDR / MDD
NB 0482	DNV MEDCERT GmbH	DNV - Find a valid certificate	MDR / MDD
NB 0483	MDC MEDICAL DEVICE CERTIFICATION GMBH	mdc medical device certification GmbH - Listen der Zertifikate (mdc-ce.de)	MDR / MDD

NB 0494	SLG PRÜF UND ZERTIFIZIERUNGS GMBH	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 0537	Eurofins Electric & Electronics Finland Oy	Sertifikaattihak	MDR / MDD
NB 0546	CERTIQUALITY S.r.l.	They have chosen us Certiquality	MDR / MDD
NB 0598 ex:403	SGS FIMKO OY	Verify SGS Documents SGS Finland	MDR / MDD
NB 0633	Berlin Cert Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH	Gültigkeitsprüfung einer Zertifizierung - Berlin Cert GmbH	MDR / MDD
NB 0653	NATIONAL EVALUATION CENTER OF QUALITY AND TECHNOLOGY IN HEALTH S.A.- EKAPTY	Home page EKAPTY ERP	MDD
NB 0681	Eurofins Product Service GmbH	Eurofins Medical Device Testing - Eurofins Deutschland	MDD
NB 1011	NEOEMKI Nemzeti Orvostechikai Eszköz Megfelelőségértékelő és Tanúsító Korlátolt Felelősségű Társaság (NEO-EM-KI LLC)	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDD
NB 1014	ELEKTROTECHNICKÝ ZKUŠEBNÍ ÚSTAV, s.p.	EZÚ VHPTZ (ezu.cz)	MDD
NB 1023	INSTITUT PRO TESTOVÁNÍ A CERTIFIKACI, a. s. (INSTITUTE FOR TESTING AND CERTIFICATION) merged with ex-NB 1390	ITC – institut pro testování a certifikace (itczlin.cz)	MDR / MDD
NB 1282	ENTE CERTIFICAZIONE MACCHINE SRL	Verifica Certifiato – Ente Certificazione Macchine (entecerma.it)	MDR / MDD
NB 1304	SLOVENIAN INSTITUTE OF QUALITY AND METROLOGY - SIQ	Certificates Search - SIQ	MDR / MDD
NB 1370	BUREAU VERITAS ITALIA S.P.A.	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
Body-type	Name und Link zu Adresse der Benannten Stelle	Suchmaske oder Kontaktmöglichkeit der Benannten Stelle	EU-Rechtsgrundlage
NB 1434	POLSKIE CENTRUM BADAN I CERTYFIKACJI S.A.	PCBC - Wyszukiwarka certyfikatów	MDR / MDD
NB 1639	SGS Belgium NV	SGS Certified Components and Products SGS Czech Republic (sgsgroup.cz)	MDR / MDD
NB 1783	TURKISH STANDARDS INSTITUTION (TSE)	TSE Belgelendirilmiş Firma Arama/Sorgulama	MDD
NB 1912	Kiwa Dare B.V.	EZÚ VHPTZ (ezu.cz)	MDR / MDD
NB 1936	TUV Rheinland Italia SRL	Product Manufacturers from A-Z - Certipedia	MDR / MDD
NB 1984	Kiwa Belgelendirme Hizmetleri A.Ş.	Certificate Search Page for Kiwa Turkey	MDD
NB 2195	Szutest Uygunluk Değerlendirme A.Ş.	SZUTEST Portal	MDD
NB 2265	3EC International a.s.	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 2274	TUV NORD Polska Sp. z o.o	Zertifikatsdatenbank Info-Center TÜV NORD (tuev-nord.de)	MDR / MDD

NB 2292	<u>UDEM Uluslararası Belgelendirme Denetim Eğitim Merkezi San. ve Tic. A.Ş.</u>	<u>Belge Sorgula - UDEM System and Product Certification Services</u>	MDD
NB 2409	<u>CE Certiso Orvos- és Kórháztechnikai Ellenőrző és Tanúsító Kft.</u>	<u>Certificate information – CE Certiso</u>	MDR / MDD
NB 2460	<u>DNV Product Assurance AS</u>	<u>DNV - Find a valid certificate</u>	MDR / MDD
NB 2696	<u>UDEM Adriatic d.o.o.</u>	<u>UDEM Adriatic D.O.O.</u>	MDR
NB 2764	<u>Notice Belgelendirme, Muayene ve Denetim Hizmetleri Anonim Şirketi</u>	<u>Notice Belgelendirme Muayene ve Denetim Hizmetleri A.Ş - Tecrübelerimiz ile geleceği kuruyoruz.</u>	MDD
NB 2797	<u>BSI Group The Netherlands B.V.</u>	<u>BSI-issued certificates and verifications, directories BSI (bsigroup.com)</u>	MDR / MDD
NB 2803	<u>HTCert (Health Technology Certification Ltd)</u>	<u>Medical Device Directive Certified Clients – HTCert System</u>	MDR / MDD
NB 2854	<u>bqs. s.r.o.</u>	<u>Certified clients directory - bqs. certification body (bqsgroup.eu)</u>	MDD
NB 2862	<u>Intertek Medical Notified Body AB</u>	<u>Business Assurance Certificate Validation (intertek.com)</u>	MDR
NB 2975	<u>SZUTEST Konformitätsbewertungsstelle GmbH</u>	<u>SZUTEST Konformitätsbewertungsstelle GmbH - szutest-germany.de</u>	MDR